Best Available Copy ... PCT/FR2004/05047 1



RF 1 7 DEC 2004 WIPO PCT

BREVET D'INVENTION

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

> 9 8 NOV. 2004 Fait à Paris, le

> > Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17 La) OU b)

Martine PLANCHE

INSTITUT

SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone: 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23

www.inpi.fr



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITE

26bis, rue de Saint-Pétersbourg 75800 Paris Cédex 08 Téléphone: 01 53.04.53.04 Télécopie: 01.42.94.86.54 Code de la propriété intellectuelle-livreVI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

DATE DE REMISE DES PIÈCES:
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL:
DÉPARTEMENT DE DÉPÔT: INPIPARIS
DATE DE DÉPÔT:

2 9 SEP. 2003 2 9 SEP. 2003

Alain CATHERINE CABINET HARLE ET PHELIP 7 rue de Madrid 75008 PARIS France

Vos références pour ce dossier: Q478FR

NATURE DE LA DEMANDE			
Demande de brevet			
TITRE DE L'INVENTION			- m NICIPITELIO DE
	UTILISATION D'UN COMPO: L'AROMATASE A DES FINS FORMULE (I) EN TANT QUE	THERAPEUTIQU	JES ET COMPOSES DE
DECLARATION DE PRIORITE OU	Pays ou organisation D	ate	N°
REQUETE DU BENEFICE DE LA DATE DE	•		
DEPOT D'UNE DEMANDE ANTERIEURE			
FRANCAISE	. •		
4-1 DEMANDEUR			
	YANG JI CHEMICAL COMP.	ANY, LTD	
Nom	638-6 Sunggak-dong		
Rue	ANSAN KYUNGGI-DO		
Code postal et ville	République de Corée		
Pays	République de Corée		
Nationalité			
5A MANDATAIRE	CATHERINE		
Nom	Alain		
Prénom	CPI: bm[92-1045i], Pas de p	ouvoir	11
Qualité	CABINET HARLE ET PHEL	IPt	The
Cabinet ou Société .	7 rue de Madrid		17.17)
Rue	75008 PARIS		<u>v</u>
Code postal et ville	33 1 53 04 64 64		
N° de téléphone	33 1 53 04 64 00	-	
N° de télécopie	cabinet@harle.fr		
Courrier électronique	Fichier électronique	Pages	Détails
6 DOCUMENTS ET FICHIERS JOINTS	Ficilies escouoring.	36	D 33, R 2, AB 1
Texte du brevet	(GY(CD) GACT'box	3	page 3, figures 3
Dessins	dessins.pdf	•	• -
Désignation d'inventeurs			

7 MODE DE PAIEMENT				
Mode de paiement	Prélèvement	du compte courant		
Numero du compte client	607			
8 RAPPORT DE RECHERCHE				
Etablissement immédiat		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		_ ·
9 REDEVANCES JOINTES	Devise	Taux	Quantité	Montant à payer
062 Dépôt	EURO	0.00	1.00	0.00
063 Rapport de recherche (R.R.)	EURO	320.00	1.00	320.00
Total à acquitter	EURO			320.00

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de libertés à ce formulaire.

University of G	
Inventeur 6 Nom	LESIEUR
Nom	Daniel
Prénoms	20 rue de Verdun
Rue	
O-de re-tel et ville	59147 GONDECOURT
Code postal et ville	
Société d'appartenance	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

PARIS, LE 3 OCTOBRE 2003

MICHELET Alain C.P.I. bm (92-1176 i)

Cabinet HARLE & PHELIP

DOMAINE DE L'INVENTION

La présente invention se rapporte à de nouveaux composés inhibiteurs de l'aromatase et à leur utilisation dans le domaine médical, et plus spécifiquement dans la prévention et le traitement d'un cancer, particulièrement un cancer du sein, ou du psoriasis.

ART ANTERIEUR 10

5

15

25

30

35

Certains dérivés des benzazolinones et plus particulièrement de la benzoxazolinone, ont déjà été décrits pour leurs propriétés gonadotropes, antiprolifératives et immunomodulatrices (BERGER et BUTTERSTEIN, et al. 1988; SCHADLER et al. 1988).

Au cours des dix dernières années, une classe de composés azolés (imidazoles et triazoles) a montré une activité inhibitrice de l'aromatase ayant conduit à leur utilisation dans le traitement de certains cancers du sein (KUIJPERS et al. 1998; SERALINI et al. 2001; BRODIE et al. 2002).

.. 20 On a montré que, chez les mammifères, et en particulier les humains, les œstrogènes sont synthétisés à partir des androgènes par catalyse enzymatique avec l'aromatase. Il est couramment admis qu'une inhibition de l'aromatase est utile dans la prévention ou le traitement de troubles et de pathologies associées aux œstrogènes chez les mammifères, tels que le cancer du sein. Les autres maladies associées aux œstrogènes qui peuvent être traitées avec un composé inhibiteur de l'aromatase incluent l'endométriose, le cancer du col de l'utérus, le cancer des ovaires, le syndrome des ovaires polykystiques. On considère aussi qu'un composé inhibiteur de l'aromatase est utile pour le contrôle de la conception. Plus particulièrement, dans le cas du cancer du sein, il est dit qu'un composé inhibiteur de l'aromatase peut être avantageusement utilisé, en remplacement d'un traitement chirurgical classique tel que l'ovariectomie ou encore l'adrénalectomie.

On sait aussi qu'un composé inhibiteur de l'aromatase est utile dans la prévention ou le traitement du cancer de la prostate.

On a aussi mis en évidence l'intérêt d'utiliser un composé inhibiteur de l'aromatase pour le traitement du psoriasis.

On a notamment décrit des composés oléfiniques inhibiteurs de l'aromatase comprenant un ou plusieurs hétérocycles dans la demande de brevet européen n° EP-299 683. D'autres composés inhibiteurs de l'aromatase, tels que le composé désigné « TAN-931 », ont été décrits dans la demande de brevet européen n° EP-342 665. On connaît aussi des composés inhibiteurs de l'aromatase diarylalkyl hétérocycliques tels que ceux décrits dans la demande PCT n° WO 94/13645 ou dans la demande PCT n° WO 02/087571. On connaît également des dérivés hétérocycliques d'aralkyle inhibiteurs de l'aromatase, comme décrit dans la demande de brevet européen n° EP-296 749. On a aussi décrit des composés inhibiteurs de l'aromatase constitués de dérivés imidazolyl ou triazolyl de pyridine ou de dihydropyridine substituée par un phényle, comme dans les demandes de brevet européen n° EP-755 931 et n° EP-533 504, ou encore dans la demande PCT n° WO 90/06923. Des inhibiteurs de l'aromatase tricycliques condensés ont aussi été décrits dans la demande de brevet européen n° EP-360 324.

Toutefois, il existe un besoin, dans l'état de la technique, pour de nouveaux composés inhibiteurs de l'aromatase, utiles en thérapie, qui présentent de bonnes propriétés d'inhibition de cette enzyme, et qui soient dépourvus de toxicité, aussi bien *in vitro* qu'*in vivo*.

DESCRIPTION DETAILLEE DE L'INVENTION

La présente invention concerne la préparation de nouveaux dérivés azolés de diverses benzazolinones, (benzoxazolinone, benzothiazolinone, benzothiazinone et indolinone), qui possèdent des propriétés inhibitrices de l'aromatase et sont doués de remarquables propriétés anticancéreuses et antipsoriasis.

L'invention a pour objet l'utilisation d'un composé de formule (l) cidessous :

$$\begin{array}{c|c}
 & Z \\
 & X \\$$

dans laquelle:

10

15

20

25

- . R_1 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle (C_1-C_6) , alkényle (C_1-C_6) , ou alkynyle (C_1-C_6) , linéaire ou ramifié,
- . X représente un atome d'oxygène ou de soufre, ou un groupement CH₂.
- . Y représente une liaison simple ou un groupement CH₂, éventuellement substitué par un ou deux groupements alkyles inférieurs,

- . Z représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, ou un groupement hydroxy ou alkoxy linéaire ou ramifié,
- . A représente un noyau-imidazole, triazole ou tétrazole,

15

. 20

25

30

35

. B représente un groupement choisi parmi les groupes phényle, naphtyle, biphényle ou encore un groupe hétéroaryle monocyclique où bicyclique ayant de 5 à 10 chaînons et comprenant de 1 à 3 hétéroatomes,

les groupements phényle, naphtyle, biphényle et hétéroaryle étant non susbtitués ou substitués par 1 à 3 groupements choisis parmi alkyle (C_1 - C_6), alkoxy (C_1 - C_6), carboxy, formyle, amino, amido, ester, nitro, cyano, trifluorométhyle, ou atomes d'halogène,

ainsi que les énantiomères et diastéréoisomères des composés de formule (I), ainsi que les sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable des composés de formule (I),

pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'un cancer ou du psoriasis.

Par « hétéroaryle » on entend, selon l'invention, tout groupement monoou bi-cyclique contenant 5 à 10 chaînons et 1 à 3 hétéroatomes choisis parmi oxygène, azote et soufre. Sont inclus, au sens de l'invention, les groupes hétéroaryles contenant 5, 6, 7, 8, 9 ou 10 chaînons. Sont inclus les groupes hétéroaryles comprenant 1, 2 ou 3 hétéroatomes choisis parmi-oxygène; azote et soufre.

Les groupements aryle et hétéroaryle B d'un composé de formule (I) tel que défini ci-dessus peuvent être substitués par 1, 2 ou 3 groupements choisis parmi alkyle (C₁-C₆), alkoxy (C₁-C₆), carboxy, formyle, amino, amido, ester, nitro, cyano, trifluorométhyle, ou atomes d'halogènes. Sont donc inclus, au sens de l'invention, les groupes C₁-, C₂-, C₃-, C₄-, C₅- et C₆- alkyle, ainsi que les groupes C₁-, C₂-, C₃-, C₄-, C₅- et C₆- alkoxy.

Fait partie de l'invention tout sel d'addition d'un composé de formule (I) avec un acide pharmaceutiquement acceptable. Parmi les acides pharmaceutiquement acceptables, on cite de préférence, à titre non limitatif, les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique, acétique, trifluoroacétique, lactique, succinique, fumarique, citrique, oxalique ou encore méthane sulfonique.

Fait partie de l'invention, tout sel d'addition d'un composé de formule (I) à une base pharmaceutiquement acceptable. Parmi les bases pharmaceutiquement acceptables, on cite de préférence, à titre non limitatif, l'hydroxyde de sodium, l'hydroxyde de potassium ou encore la triéthylamine.

On a montré selon l'invention que les composés de formule (I) définis cidessus sont d'une grande innocuité, aussi bien *in vitro* qu'*in vivo*. Ainsi, on a montré que les composés de formule (I) ne sont pas cytotoxiques *in vitro*. On a aussi montré qu'un composé de formule (I) ne présente aucun danger, même à forte dose, lorsqu'il est administré à l'individu.

On a aussi montré selon l'invention que les composés de formule (I) possédent une bonne capacité à inhiber l'aromatase. Certains des composés de formule (I) présentent un pouvoir inhibiteur IC₅₀ de l'ordre de 1 nM.

On a également montré que les composés de formule (I) sont actifs in vivo, comme l'illustre leur capacité à inhiber et, dans certains cas, bloquer, l'hypertrophie utérine induite par l'androstènedione.

De manière générale, les composés de formule (I) préférés selon l'invention sont les composés n° 1 à 43 dont la structure est détaillée dans le Tableau IV.

Une première famille de composés de formule (I) préférés selon l'invention est constituée des composés pour lesquels le groupe B est choisi parmi :

- un benzène non substitué ou substitué en position méta ou para par un groupe choisi parmi les groupes cyano ou nitro, par un atome de chlore ;

- un hétérocycle pyridine.

5

10

15

20

25

30

35

Une seconde famille de composés de formule (I) préférés selon l'invention est constituée des composés pour lesquels le groupe R1 représente un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle.

Une troisième famille de composés de formule (l) préférés selon l'invention est constituée des composés pour lesquels le groupe Z représente un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy.

Une quatrième famille de composés de formule (I) préférés selon l'invention est constituée des composés pour lesquels le groupe A représente un groupe 1,3-imidazolyle ou 1,2,4 triazolyle.

Une cinquième famille de composés de formule (I) préférés selon l'invention est constituée des composés pour lesquels, simultanément :

- (i) le groupe B est choisi parmi :
 - un benzène non substitué ou substitué en position méta ou para par un groupe choisi parmi les groupes cyano ou nitro, par un atome de chlore ;
 - un hétérocycle pyridine ;
- (ii) le groupe R1 représente un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ;
- (iii) le groupe Z représente un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy ; et
- (iv) le groupe A représente un groupe 1,3-imidazolyle ou 1,2,4 triazolyle.

10

15

- 20 -

25

30

35

L'invention a aussi pour objet un composé inhibiteur de l'aromatase, tel que défini ci-dessus, pour son utilisation en tant que principe actif d'un médicament.

L'invention est également relative, à titre de composé nouveau, à l'un quelconque des composés de formule (I) tels décrits ci-dessus.

Dans leur utilisation en thérapie, les composés de formule (I) sont particulièrement utiles lorsqu'ils sont mis en œuvre pour la fabrication d'une composition pharmaceutique destinée à la prévention ou au traitement de troubles et de pathologies associées aux œstrogènes chez les mammifères, tels que le cancer du sein, l'endométriose, le cancer du col de l'utérus, le cancer des ovaires, le cancer de la prostate, le syndrome des ovaires polykystiques.

Un composé de formule (I) est également avantageusement utilisé pour la fabrication d'une composition pharmaceutique destinée au traitement du psoriasis.

La présente invention a en outre pour objet une composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule générale (I) décrit ci-dessus, en association avec au moins un excipient choisi dans le groupe constitué par les excipients pharmaceutiquement acceptables.

Pour formuler une composition pharmaceutique selon l'invention, l'homme du métier pourra avantageusement se référer à la dernière édition de la Pharmacopée Européenne ou de la pharmacopée des Etats-Unis d'Amérique (USP).

L'homme du métier pourra notamment avantageusement se référer à la 4^{ème} édition « 2002 » de la Pharmacopée Européenne, ou encore à l'édition USP 25-NF20 de la pharmacopée américaine (U.S. Pharmacopeia).

Avantageusement, une composition pharmaceutique telle que définie est adaptée pour une administration quotidienne, de préférence par voie orale ou topique, d'une quantité d'un composé de formule (I) comprise entre 1 µg et 10 mg et de préférence entre 0,5 mg et 10 mg.

Avantageusement, une composition pharmaceutique telle que définie cidessus est adaptée pour une administration systémique quotidienne d'une quantité d'un composé de formule (I) comprise entre 0,5 mg et 10 mg.

Lorsque la composition selon l'invention comprend au moins un excipient pharmaceutiquement acceptable, il s'agit en particulier d'un excipient approprié pour une administration de la composition par voie topique et/ou d'un excipient approprié pour une administration de la composition par voie orale.

On préfère une administration par voie systémique d'une composition pharmaceutique comprenant un composé de formule (I), par exemple par voie orale, pour la prévention ou le traitement d'un cancer.

On préfère une administration par voie topique d'une composition pharmaceutique comprenant un composé de formule (I) pour le traitement du psoriasis.

5

10

15

20

25

30

L'invention concerne aussi une méthode pour traiter un cancer chez un patient, préférentiellement un cancer associé aux oestrogènes, ladite méthode comprenant une étape au cours de laquelle on administre au patient une quantité thérapeutiquement efficace d'un composé de formule (I) ou d'une composition pharmaceutique contenant un composé de formule (I).

L'invention concerne aussi une méthode pour prévenir un cancer chez un patient, préférentiellement un cancer associé aux oestrogènes, ladite méthode comprenant une étape au cours de laquelle on administre au patient une quantité thérapeutiquement efficace d'un composé de formule (I) ou d'une composition pharmaceutique contenant un composé de formule (I).

L'invention concerne aussi une méthode pour traiter un psoriasis chez un patient ladite méthode comprenant une étape au cours de laquelle on administre au patient une quantité thérapeutiquement efficace d'un composé de formule (I) ou d'une composition pharmaceutique contenant un composé de formule (I).

La présente invention concerne également le procédé d'obtention des composés de formule (I) caractérisé en ce que l'on utilise comme produit de départ un composé de formule (II) :

$$\begin{array}{c|c}
 & Z \\
 & X \\$$

dans laquelle R₁, X, Y, Z et B ont la même signification que dans la formule (I) obtenu selon l'un des protocoles expérimentaux décrit par BONTE et al. (1974), AICHAOUI et al. (1990, 1991 et 1992), MOUSSAVI et al. (1989), SASTRY et al. (1988) et YOUS et al. (1994)

qui est réduit pour obtenir un composé de formule (III)

$$\begin{array}{c|c} & & Z \\ & & & Z \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ &$$

10

15

20

25

(III)

dans laquelle R₁, X, Y, Z et B ont la même signification que dans la formule (I)

-soit traité par le carbonyldiimidazole afin d'obtenir un composé de formule (I).

- soit traité par le chlorure de thionyle pour conduire intermédiairement à un composé de formule (IV) non isolé.

$$\begin{array}{c|c}
 & & Z \\
 & & Z \\
 & & C - B \\
 & & CI
\end{array}$$
(IV)

qui est mis en réaction avec un dérivé azolé : imidazole, triazole ou tétrazole, afin d'obtenir les composés de formule (I)

Les séparations préparatives des énantiomères de certains composés choisis parmi les plus actifs ont été réalisées à l'aide de colonnes de phase stationnaire chirale polysaccharide (cellulose ou amylose) en utilisant des phases mobiles apolaires.

La pureté optique de chaque énantiomère isolé a ensuite été évaluée à l'aide des colonnes analytiques de même phase stationnaire chirale que celle ayant permis leur séparation préparative et dans les mêmes conditions opératoires.

Les matières premières utilisées dans le procédé précédemment décrit sont soit commerciales, soit aisément accessibles à l'homme du métier d'après la littérature et les exemples de préparation donnés ci-après.

Par exemple, il est possible de préparer les composés de formule (IIIa) ou (IIIb)

$$\begin{array}{c} R_1 \\ O \\ X \end{array}$$

$$\begin{array}{c} Z \\ CH-B \\ OH \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_1 \\ OH \\ CH-B \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH-B \\ (IIIb) \end{array}$$

dans laquelle R_1 , X, Y, Z et B ont la même signification que dans la formule (I) par réaction d'un composé de formule (V)

dans laquelle R₁, X, Y et Z ont la même signification que dans la formule (I)

. soit avec un chlorure ou un anhydride d'acide de formule B-COCI ou (B-CO)₂O, en présence de trichlorure d'aluminium et de diméthylformamide

. soit avec un acide de formule B-COOH, en présence d'acide polyphosphorique

pour obtenir un composé de formule (IIa) ou (IIb)

5

10 .

15

20

$$P_{X}$$
 P_{X}
 P_{X

Δ.\

4,5

dans laquelle R₁, X , Y, Z et B ont la même signification que dans la formule (I) qui est réduit par le borohydrure de sodium pour obtenir un composé de formule (IIIa) ou (IIIb)

Un autre exemple de préparation des composés de formule (I) consiste à utiliser les 4-acyl 2-aminophénols de formule (VI)

dans laquelle R₁ et B ont la même signification que dans la formule (I) pour accéder par hétérocyclisation selon un protocole décrit par AICHAOUI et al. (1990) aux 5-acyl benzoxazolinones de formule (IIc)

$$O = \bigvee_{\text{(IIc)}}^{R_1} \bigvee_{\text{C}}^{O} \bigcup_{\text{E}}^{C}$$

qui sont ensuite soumises à la même séquence réactionnelle que précédemment.

La présente invention est en outre illustrée par les figures et les exemples suivants.

DESCRIPTION DES FIGURES

La Figure 1 illustre un premier schéma de synthèse d'un composé de formule (I) selon l'invention.

La Figure 2 illustre un second schéma de synthèse d'un composé de formule (I) selon l'invention.

La Figure 3 illustre un troisième schéma de synthèse d'un composé de formule (I) selon l'invention.

EXEMPLES

5

15

25

30

35

Les modes de réalisation suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon. Les préparations suivantes conduisent à des intermédiaires de synthèse utiles dans la préparation de l'invention.

Les produits décrits dans les « préparations » ne font pas partie de l'invention. Leur description facilite cependant la réalisation des composés de formule (I) de l'invention.

-20 - A. Méthode générale de synthèse des composés de formule (I) de l'invention.

A.1. Préparation 1: 6-Acyl benzazinones et 7-acyl-benzothiazinone (Tableau I)

Les 6-acyl benzoxazolinones, benzothiazolinones, benzoxazinones, indolinones et 7-acyl-benzothiazinones sont obtenues à partir des benzazolinones correspondantes selon deux procédés connus et utilisant soit le chlorure ou l'anhydride d'acide en présence de trichlorure d'aluminium dans le diméthylformamide (Méthode B), soit l'acide organique lui-même en présence d'acide polyphosphorique (Méthode A) (AICHAOUI et al, 1992; BONTE et al, 1974; SASTRY et al, 1988; YOUS et al, 1994).

A.2. Préparation 2 : 5-Acyl benzoxazolinones (Tableau II)

Les 5-acyl benzoxazolinones sont préparées à partir des 4-acyl-2-aminophénols selon le procédé décrit par AICHOUI et al, (1990).

A.3. Préparation 3 : 7-Acyl benzoxazinones (Tableau II)

Les 7-acyl benzoxazinones sont préparées à partir des 5-acyl-2-aminophénols selon le procédé décrit par MOUSSAVI et al. (1989).

A.4. Préparation 4 : Hydroxyarylméthyl benzazinones (Tableau III)

Solubiliser l'acyl benzazinone dans le méthanol (R_1 = alkyle, méthode A) ou dans une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium (R_1 = H, méthode B). Ajouter lentement et sous agitation 2 équivalents de borohydrure de sodium puis agiter à température ambiante pendant trois heures et acidifier par de l'acide chlorhydrique 6M. Essorer le précipité, laver à l'eau, sécher et recristalliser dans un solvant convenable.

B. Exemples de synthèse des composés de formule (I)

5

10

15

20

25

30

35

Exemple 1: 6-[(4-Cyanophényl)(1*H*-imidazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one. Dans 30 ml d'acétonitrile, 5 mmole de 6-[1-hydroxy-1-(4-cyanophényl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one et 5 mmole de *N,N'*-carbonyldiimidazole sont chauffés à reflux pendant 24 heures. Le solvant est ensuite évaporé sous vide. Le résidu est trituré avec 100 ml d'eau puis acidifié avec de l'acide chlorhydrique 6M et extrait par de l'éther diéthylique. La phase aqueuse est alcalinisée par une solution saturée de carbonate de sodium puis extraite à deux reprises par 100 ml d'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau, séchée sur sulfate de magnésium et évaporée. Le résidu obtenu est purifié par chromatographie sur colonne. Les fractions contenant le produit pur sont évaporées et le résidu obtenu et trituré avec de l'éther de pétrole puis essoré. F°C: 122-126 °C.

Exemples 2 à 19: En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 6-[1-hydroxy-1-(4-cyanophényl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one par l'hydroxyarylméthyl benzazinone adéquate, on obtient les produits des exemples 2 à 19 (tableau IV)

Exemple 20: la 6-[(4-Cyanophényl)(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-3-méthyl-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-one. Le Chlorure de thionyle (15 mmol) est ajouté à une solution du 1*H*-1,2,4-triazole (60 mmol) dans l'acetonitrile (30 ml). Le milieu réactionnel est agité 1h à température ambiante avant d'être filtré. La solution obtenue est ajoutée goutte à goutte à une solution du 6-[1-hydroxy-1-(4-cyanophényl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-one (4 mmol) dans l'acetonitrile (10 ml). Après 5 h d'agitation à température ambiante le solvant est évaporé

sous vide. Le résidu obtenu est trituré avec 100 ml d'eau puis acidifié avec de l'acide chlorhydrique 6M et extrait par de l'éther diéthylique. La phase aqueuse est alcalinisée par une solution saturée de carbonate de sodium puis extraite à deux reprises par 100 ml d'acétate d'éthyle. La phase organique est lavée à l'eau, séchée sur sulfate de magnésium et évaporée. Le résidu obtenu est purifié par chromatographie sur colonne. Les fractions contenant le produit pur sont évaporées et le résidu obtenu et trituré avec de l'éther de pétrole puis essoré. F°C 127-130 °C.

Exemples 21 à 24: En procédant comme dans l'exemple 20, mais en remplaçant la 6-[1-hydroxy-1-(4-cyanophényl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-one par l'hydroxyarylméthyl benzazinone adéquate, on obtient les produits des exemples 21 à 24 (tableau IV)

15 **Exemples 25 à 43**

En procédant comme dans les exemples précédents, on obtient de même :

- 6-[1*H*-lmidazol-1-yl(phényl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (25). F °C 193-195 °C
- 20 6-[1*H*-Imidazol-1-yl(phényl)méthyl]-3-méthyl-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (**26**). F °C73-74 °C
 - 6-[(4-Chlorophényl)(1*H*-imidazol-1-yl)méthyl]-3-méthyl-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (27).

F °C 76-78 °C

25 - 3-Méthyl-6-[phényl(4*H*-1,3,4-triazol-4-yl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (28).

F °C 225-226 °C

- 3-Méthyl-6-[phényl(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (29).
- 30 F °C 76-78 °C
 - 5-[1*H*-Imidazol-1-yl(phényl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (**30**). F °C 108-111 °C
 - 3-Méthyl-5-[1*H*-imidazol-1-yl-(phényl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (**31**). F °C 133-135°C
- 3-Méthyl-5-[phényl(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one
 (32). F °C 135-138°C
 - 5-[(4-Chlorophényl)(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-3-méthyl-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one (**33**).

F °C 70-74°C

5-[(4-Cyanophényl)(1H-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-6-méthoxy-1,3-benzoxazol-2(3H)-one (34).

F °C 125-130°C

- 6-[1H-Imidazol-1-yl(phényl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3H)-one (35).F °C 55-60°C
 - 6-[1H-Imidazol-1-yl(phényl)méthyl]-3-méthyl-1,3-benzothiazol-2(3H)-one (36).

F °C 65-68 °C

3-Méthyl-6-[phényl(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-one 10 (37).

F °C 150-154 °C

- 6-[(4-Chlorophényl)(1H-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3H)-one (38).
- F °C 106-112 °C 15

20

- 6-[1H-Imidazol-1-yl(4-nitrophényl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3H)-one (39). F °C 238-241
- 4-Méthyl-7-[1H-imidazol-1-yl(phényl)méthyl]-1,4-benzoxazin-3(4H)-one (40). F °C 66-68 °C
- 4-Méthyl-7-[phényl(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-1,4-benzoxazin-3(4*H*)-one (41).1

F °C 160-164 °C

- 4-Méthyl-6-[phényl(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-1,4-benzoxazin-3(4*H*)-one (42).
- F °C 140-150 °C 25
 - 7-[1H-Imidazol-1-yl(phényl)méthyl]-1,4-benzothiazin-3(4H)-one (43). F °C 187-189 °C

Les exemples suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon. Les préparations suivantes conduisent à des intermédiaires de synthèse 30 utiles dans la préparation de l'invention.

ETUDE PHARMACOLOGIQUE

Exemple A : Etude de la toxicité aiguë .

La toxicité aiguë a été appréciée après administration orale à des lots de 8 souris (26 g). Les animaux ont été observés à intervalles réguliers au cours de la première journée et quotidiennement pendant les deux semaines suivant le traitement.

La dose pour laquelle on observe 50 % de mortalité chez les animaux (DL₅₀) a été évaluée et a montré la faible toxicité des composés de l'invention.

Exemple B : Etude du pouvoir inhibiteur de l'aromatase in vitro

Les IC₅₀, concentrations inhibant 50% de l'activité de l'enzyme, ont été déterminées en utilisant des microsomes de placenta humain comme source de l'enzyme selon la méthode à l'eau tritiée décrite par PURBA et al (1990).

Les composés les plus actifs présentent une IC50 voisine de 1 nanomolaire.

Exemple C : Etude de cytotoxicité cellulaire

.5 .

10

15

25

30

35

Le protocole d'étude de la cytotoxicité cellulaire est adapté d'après MOSMANN (1983).

Il repose sur la transformation de MTT en formazan par la succinate deshydrogénase mitochondriale.Ce test est réalisé sur des cellules E293 de rein embryonnaire humain qui n'expriment pas l'aromatase.

Les résultats ont montré que les composés ne sont pas cytotoxiques.

Exemple D : Etude de l'activité in vivo

L'activité *in vivo* d'inhibition de l'aromatase par les composés de formule (I) selon l'invention a été testée selon le modèle établi par Bharnagar et al. (1990).

De manière générale, des rates femelles immatures de la lignée Sprague-Dawley d'un poids allant de 40 à 50 g ont été traitées avec une dose d'androstène dione de 30 mg/kg pendant 4 jours, en l'absence ou en présence de doses variées des composés de formules (I).

Quatre heures après l'administration d'inhibiteur d'aromatase, les rats ont été sacrifiés. Leur utérus a été prélevé, débarrassé de la graisse et du tissu conjonctif adhérent, puis les utérus ont été pesés (poids humide). Le poids sec des utérus a été déterminé le jour suivant après une étape de séchage pendant une nuit à 80°C.

Les résultats montrent que les composés de formule (I) selon l'invention induisent une réduction de l'hypertrophie utérine induite par l'androstènedione qui est dépendante de la dose du composé de formule (I) utilisée, avec, pour

certains des composés de formule (I), une inhibition presque complète de l'hypertrophie utérine induite par l'androstènedione.

1. The second se

Tableau I: 6-ACYL-BENZAZINONES ET 7-ACYL-BEZOTHIAZINONES

6-Acyl-benzoxazolinones, 6-acyl-benzothiazolinones, 6-acyl-benzoxazinones, 6-acyl-benzothiazinones et 7-acyl-benzothiazinones

ν Ξ-Ζ, Ο	:)=O

						-
Wathode	B (AICI3/DMF)	д	Д	æ	Ф	Ф
FoC	260-261	202-204	260-261	200-201	181-182	163-164
Molécule	Z-Z-V	S HO-Z	x-2	O S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	SHOW NO SHOW N	Po P
В	No	8	š (S	Ÿ	Z.
Z.	н	н	н	н	Ħ	Н
Y	1	1	1	ı	1	ı
X	0	0	0	0	0	0
R	ш	СН	H	CH	CH	CH,
Ex.		2a	3a	4a	5a	62

ខ	B	щ	Ф	A (PPA)	∀ .	æ	В	В
205-209	196-199	136-138	250-253	182-185	173-176	280-283	208-211	261-263
Z = 0	NO SHOW NO SHAW NO SHOW NO SHA	O S C C C C C C C C C C C C C C C C C C	T-K O			O H CON	O CH ₃ O	Č V
3	CN	Co	CN	0		CN	Co	NO CN
Ħ	H	Ħ	н	H	Н	Ħ	Ħ	Ħ
,	1	t	1	CH ₂	CH,	CH ₂	CH2	CH ₂
S	ω	ω	CH,	0	0	0	0	S
ж	CH	СН2СН3	Ħ	ш	CH,	н	CH³	н
7a	83	98	10a	11a	12a	13a	14a	15a

		-				-		-
В	A (PPA)	Ą	A	A	A	A	æ	B
179-180	169-170	147-148	216-217	148-149	190-191	176-177	260-265	281-282
ě.	x-z y 0	\$\frac{1}{2} \\ \frac{1}{2} \\ \frac	I-Z 0	fi-Z	25-X	5 5.2 0	SON NO SO	0 = X
- Š					.5	₀ -	con C	Ÿ
н	н	н	н	н	н	н	н	H
CH,	1	ī	1	1	t	t	3	CH2
v	0	0	ω	w	0	S	S	0
É	Н	CH;	н	СН	СН,	CH,	Н	Н.
16a	17a	18a	19a	20a	21a	22a	23a	24a

m		
104-106	2/11/2	
=		
,		
	CH ³	
	ω	
	н	
	25a	

(で) (で) (が) (が)

Tableau II: 5 et 7-ACYL-BENZAZINONES

5-Acyl-benzoxazolinones, 7-acyl-benzoxazinones

,	Preparation	2	2		7		2		2		2	
Con	. ا حد	250-253	307-310	JUL VUL	077-477		153-160		152-156		163-164	
Molémie	ainaaiotat	\$ -Z	5 0 = Z		NO O-L-V	ED.	I - Z		£	>	° - ₹	\$ }
pr	7	- 5 · ·	Ç.		÷				P			
7.	2 :	-	Ħ	6-осн,			G	;	н	11	Ľ	
. X ÷		1		,					ı		ı	
X	c)	0	0		c	· .	c)	c	>	
R	Ħ	:	н	H		H		H		Ę		
Ex.	269		27a	28a		29a		302		31a		

r	က
210-213	117-119
I-Z	£-z
Н	н
CH ₂	CH ₂
0	0
н	СН3
32a	33a

Tableau III: DERIVES REDUITS Hydroxyarylinethyl benzazinones

N-R-X-X-Y-C-B

	F°C	195-197	145-146	130-131		83-85	243-245	157-158
,	Molecule	Z-2 Y	\$ \$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	£ - Z Y	ZS -HO	15 - N - O	F - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 -	.5
p	٩	3	- \forall \(\forall \)	8)	Ž	()	
7	7	E	н .	н		Ħ	н	н
Λ		1	ı			•		
×	c) 	0	0		0	0	0
R	Œ		H)	H	חט	Ch3	CH3	СН
Ex.	1b		3 p	3b	4F	}	Sb.	q9

							1	
202-203	196-197	146-150	178-180	180-182	instable	156-160	115-118	238-240
T-Z S	O S S O O O O O O O O O O O O O O O O O	o CH2CH3	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	FZ	HWWWWWWWWWWW	HO LINE OF THE PROPERTY OF THE	CH3 OH	Č T T
CN	CN	- CN	NO CS	0		CN	Co	Co
н	ш	н	н	H	Ħ	Ħ	Ħ	Н
1	1	ı	1	CH2	CH2	CH ₂	E E	CH ₂
	W	ω	CH ₂	0	0	0	0	ω
H	СН	СН2СН3	н	н	CH3	H	CH3	H
Jb	98p	9b	10b	11b	12b	13b	14b	15b

115-118	143-144	119-120	159-160	127-129	154-155	152-155	208-212	257-260
	-Z	\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	I-Zy"		20 NO	Po-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	T-X NO	E E E
5					Ŷ	0	NO	Ÿ
Ħ	Н	н	н	H	н	Ħ	н	н
CH ₂	•	t	ı	t	ı		1	CH;
ω	0	0	ω	S	0	ω	S	0
CH;	н	CH;	Н	CH ₃	СН3	СН	# .	H.
16b	17b	18b	19b	20b	21b	22b	23b	24b

173-179	208-212	216-220	156-157	153-154	127-128	149-153	132-137	117-119
	O Y C C C C C C C C C C C C C C C C C C	F-Z	HO HO HO	£	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	O N O H	H-100	£
0	Co.	Ž	Co.			10-		
Ħ	Ħ	Н	6-OCH3	H	H	н	Ħ	H
СН		1	1	1	1	. 1	CH,	H H
ω	0	0	0	0	0	0	0	0
н	H	н	н	н	CH	CH,	н	CH3
25b	26b	27b	28b	29b	30b	31b	32b	33b

The state of the s

	_				
	Por	122-126	85-87	113-117	185-187
	Molécule	Z Z Z Z	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S		
	В	Š	Č,	Ç, ĕ	Ç ^N O
+CH-B	A	~~~z	~~^x^.	~z^;z	~ <u>~</u> ^.v
__\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	7	 ш	H	ш	H
	Y	1	t	t	•
	×	0	0	0	0 ·
	Rı	н	CH ₃	Ħ	ĊĦ,
	Code	PCH113	PCH27	PCH119	PCH122
	Ex.	, :	2	3	4

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
89-99	9-09	214-216	105-108	95-98	200-209	139-143
Z = Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z		NO N	O-K-C-N	O-SCH2CH3	O CN	Z = Z - Z - Z - Z - Z - Z - Z - Z - Z -
Ŷ	Ŷ	Co.	- CN	NO-CIN	No-CN	0
-z^z	~z^.z	~z^^z	~z^z	~z^.z _/	~Z^.Z	~z^.z
н .	Н	н	H	Ħ	H	Ħ
1		,	1	ı	ı	CH,
0	0	w	ω	ω	Ħ	0
CH ₃	CH ₃	н	СН,	CH,CH,	н	H
PCH30	PCH116	PCH215	PCH165	PCH241	PCH234	PCH218
ĸ	9	1	∞	6	10	11

	<u> </u>	<u> </u>			**	
123-125	135-140	80-87	150-155	74-80	128-132	75-80
£	Z - Z - Z - Z - Z - Z - Z - Z - Z - Z -	5-2	5 6 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	\$ \$\\ \frac{1}{6} \\ \frac{1}{8} \\		
O .	No.	Co	No.	S CS	Co	(²)
~z^;z	-z^.z	~z^;z	~z^z	~x^;z	~z^:z	-z^; z _/
H	H		Ħ	 ⊯	H	H
CH ₂	CH	CH,	CH,	CH2	1	ı
0	0	0	S	w	0	0
СН	E	CH	Ħ	Ë	H	н
PCH213	PCH225	PCH222	PCH229	PCH240	PCH128	PCH129
12	13	14	15	16	17	18

					j
165-160	127-130	165-168	215-218	95-100	203-206
T-N O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	Ž Ž		\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		
Ž ,	No.		Co	ON CON	
~z^z	-z.z	-z. ^z >	-z;z	-z.²,	~z^.z
6-ОСН3	Ħ	н	H	н	Ħ
1	,	1	CH	CH ₂	CH ₂
0	w	W	S	Ø	o
Н	н	CH3	H	СН3	н
GCA36	PCH216	PCH158	PCH230	PCH231	PCH211
19	20	21	22	23	24

<u> </u>	·-············		·			
193-195	73-74	76-78	225-226	77-79	108-111	133-135
z-z	£		\$ - Z \$ 0	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z]	
0	0		0	0		\Diamond
-z^z	~ <u>*</u> ^z	~z^z	Z.Z.	-z ^{.z} \	~ ₂ ^, ₂	-z^z
H	H	江	H	H	H	Н
	·		1	1	ı	t
0	0	0	0	0	0 .	0
Œ	СН,	CH3	CH,	CH,	н	СН3
PCH10	AL22	PCH15	PCH21	PCH20	PCH124	PCH31
. 25	26	27	28	29	30	31

135-138	70-74	125-130	55-60	65-68	150-154	106-112
F2-Z	#5-Z 2 ~ Z 2 ~ Z 2 ~ Z 2 ~ Z 3 ~ Z 3 ~ Z 3 ~ Z 4 ~ Z 5	T-Z O-JO	T-Z S	O S S S S S S S S S S S S S S S S S S S		
	50	No.	0	0	\Diamond	
-z.z,	-z. ^z >	-z.²>	~z^^z	-z^z	-z.²>	-z ^{.z} 9
н	н	6-ОСН3	Ħ	Ħ	н	Ξ
1	,	1		1	,	,
0	0	0	S.	w	N	ω
СН	Ġ,	н	н	CH³	Ğ.	CH;
PCH183	PCH160	GCA37	PCH100	PCH28	PCH208	PCH164
32	33	34	35	36	37	38

···				
238-241	89-99	160-164	140-150	187-189
I-Z W	H. W.		-z~z z~z~	
-NO2	0			0
~z^z	~z^z	-z.z	-z ^{,z} ,	~~^x^.v
н	E	H	H	
	CH2	СН,	CH2	CH,
ω	0	0	0	S
н	Ŗ.	CH³	CH,	H
PCH249	PCH19	PCH210	PCH214	PCH227
36	40	41	42	43

REFERENCES

5

20

AICHAOUI, H., LESIEUR, I., HENICHART, J.-P. Synthesis (1990), 8, 679-680.

AICHAOUI, H., POUPAERT, J.-H., LESIEUR, D., HENICHART, J.-P. Tetrahedron (1991), 47, 6649-6654.

AICHAOUI, H., LESIEUR, D., HENICHART, J.-P.

Journal of Heterocyclic Chemistry (1992), 29: 171-175.

BERGER, P.-J.; NEGUS, N.-C.; SANDERS, E.-H.; GARDNER, P.-D. Science (1981), **214**:69-70.

BONTE, J.-P.; LESIEUR D.; LESPAGNOL, C.; CAZIN, J.-C. European Journal of Medicinal Chemistry (1974), 9: 491-496.

BRODIE, A.

Trends in Endocrinology and Metabolism (2002), 13: 61-65.

BUTTERSTEIN, G.-M.; SCHADLER, M.-H. Biology of Reproduction (1988), **39**:465-471.

KUIJPERS, A.-L.; VAN PELT, J.-P.; BERGERS, M.; BOEGHEIM, P.-J.;DEN BAKKER, J.-E.;SIEGENTHALER, G.; VAN DE KERKHOF, P.-C.;SCHALKWIJK, J.

The British Journal of Dermatology (1998), 139: 380-389.

MOSMANN, T.

Journal of Immunology Methods (1983), 65, 5-63.

MOUSSAVI, Z.; LESIEUR, D.; LESPAGNOL, C.; SAUZIERES, J.; OLIVIER, P. European Journal of Medicinal Chemistry (1989), **24**, 55-58.

PURBA, H.-S., Bhatnagar, A.-S.Journal of Enzyme Inhibition (1990), 4, 169-178.

SCHADLER, M. H.; BUTTERSTEIN, G. M.; FAULKNER, B. J.; RICE, S. C.; WEISINGER, L.A.

Biology of Reproduction (1988), 38:817-820.

5

SERALINI, G. E.; MOSLEMI, S. Molecular and Cellular Endocrinology (2001), 178: 117-131.

SASTRY, C. V.; REDDY, RAO, K.; SRINIVASA, RASTOGI, K.; JAIN, M. L. Indian Journal Chemistry Section B (1988) **27**; 871-873.

YOUS, S.; POUPAERT, J. H.; LESIEUR, I.; DEPREUX, P.; LESIEUR, D. Journal of Organic Chemistry (1994), **59**:1574-1576.

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'un composé de formule (I) ci-dessous :

$$O \xrightarrow{R_1} Z CH-B$$

$$(I)$$

dans laquelle :

5

20

- . R_1 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle (C_1-C_6) , alkényle (C_1-C_6) , ou alkynyle (C_1-C_6) , linéaire ou ramifié,
- . X représente un atome d'oxygène ou de soufre, ou un groupement CH₂.
- . Y représente une liaison simple ou un groupement CH₂, éventuellement substitué par un ou deux groupements alkyles inférieurs,
 - . Z représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, ou un groupement hydroxy ou alkoxy linéaire ou ramifié,
 - . A représente un noyau imidazole, triazole ou tétrazole,
- 15 B représente un groupement choisi parmi les groupes phényle, naphtyle, biphényle ou encore un groupe hétéroaryle monocyclique ou bicyclique ayant de 5 à 10 chaînons et comprenant de 1 à 3 hétéroatomes,

les groupements phényle, naphtyle, biphényle et hétéroaryle étant non susbtitués ou substitués par 1 à 3 groupements choisis parmi alkyle (C_1 - C_6), alcoxy (C_1 - C_6), carboxy, formyle, amino, amido, ester, nitro, cyano,

alcoxy (C₁-C₆), carboxy, formyle, amino, amido, ester, nitro, cyano trifluorométhyle, ou atomes d'halogène,

ainsi que les énantiomères et diastéréoisomères des composés de formule (I), ainsi que les sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable des composés de formule (I),

pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'un cancer ou du psoriasis.

- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que, pour le composé de formule (I), le groupe B est choisi parmi :
- un benzène non substitué ou substitué en position méta ou para par un groupe choisi parmi les groupes cyano ou nitro, par un atome de chlore;
 - un hétérocycle pyridine.

- 3. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que, pour le composé de formule (I), R1 représente un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle.
- 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que, pour le composé de formule (I), Z représente un atome d'hydrogène ou un groupe méthoxy.
- 5. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que, pour le composé de formule (I), A représente un groupe 1,3-imidazolyle ou 1,2,4 triazolyle.
 - 6. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le composé de formule (I) est choisi parmi les composés suivants :
- la 5-[(4-Cyanophényl)(1*H*-imidazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-one;
 - la 6-[(4-Cyanophényl)(1H-imidazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3H)-one;
 - la 6-[(4-Cyanophényl)(1*H*-imidazol-1-yl)méthyl]-3-méthyl-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-one;
 - la 6-[(4-Cyanophényl)(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-
 - la 6-[(4-Cyanophényl)(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-3-méthyl-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-one;
 - la 6-[(4-Cyanophényl)(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]-3-éthyl-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-one;
- ²⁵ la 6-[(4-Cyanophényl)(1*H*-imidazol-1-yl)méthyl]-1,4-benzoxazin-3(4*H*)-one;

- la 6-[(4-Cyanophényl)(1H-imidazol-1-yl)méthyl]-4-méthyl-1,4-benzoxazin-3(4H)-one ; et
- la 7-[(4-Cyanophényl)(1H-imidazol-1-yl)méthyl]-4-méthyl-1,4-benzothiazin-3(4H)-one ;
- 7. Composé inhibiteur de l'aromatase de formule (I), tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 6, pour son utilisation en tant que principe actif d'un médicament.
- 8. A titre de composé nouveau, un composé de formule (I) tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 6.

- $_{\rm 1}.$ AlCl $_{\rm 3},$ BCOCl ou PPA, BCO $_{\rm 2}H$
- 2. NaBH₄, H₂O ou NaBH₄, CH₃OH 3. CDI, acétonitrile ou SOCl₂, triazole, acétonitrile

Figure 1

1. AlCl₃, DMF

2. EtOH, HCl

4. K₂CO₃, CH₃I, acetone

3. Urée, 140 °C 4. K₂CO 5. NaBH₄, CH₃OH 6. CDI

7. SOCl₂, 1,2,4-triazole

Figure 2

1. i) NaOH, ii) HCl, iii) NaHCO₃ 2. C₂H₅ONa, BrCH₂CO₂C₂H₅

Figure 3





BREVET D'INVENTION-----------CERTIFICAT D'UTILITE

0311397 Désignation de l'inventeur

Vos références pour ce dossier	Q478FR
N°D'ENREGISTREMENT NATIONAL	0311397
TITRE DE L'INVENTION	
	UTILISATION D'UN COMPOSE DE FORMULE (I) INHIBITEUR DE
	15000M01A0E A DES FINS THERAPETITIONES ET COMPOSES DE
LE(S) DEMANDEUR(S) OU LE(S)	FORMULE (I) EN TANT QUE TELS
MANDATAIRE(S):	
DESIGNE(NT) EN TANT	
QU'INVENTEUR(S):	
Inventeur 1	
Nom	PARK
Prénoms	Chang-Ha
Rue	28-905 Hanyang Apt.
	Bonou Dong 880
	Sangrok-Gu
Code postal et ville	ANSAN CITY KYUNGGI-DO
Société d'appartenance	
Inventeur 2	
Nom	YOUS
Prénoms	Saïd
Rue	10 rue Lamartine
	Appt 12
Code postal et ville	
Société d'appartenance	59120 LOOS
Inventeur 3	
Nom	MATIVELLE OFFICENTIAL
Prénoms	NATIVELLE-SERPENTINI Céline
Rue	19 Rue Maréchal Leclerc
	19 Kde Matecual Fecieto
Code postal et ville	50160 THORIGNY SUR VIRE
Société d'appartenance	
Inventeur 4	
Nom	SERALINI
Prénoms	Gilles-Eric
Rue	148 rue Haute
	Le Plain
Code postal et ville	14670 JANVILLE
Société d'appartenance	14670 JANVILLE
nventeur 5	
Nom	CHANG
Prénoms	Soon-Jae
Rue ·	172-40 Maethan-Dong
	Paldal-Gu
Code postal et ville	SUWON CITY KYUNGGI-DO
Société d'appartenance	

Inventeur 6	
Nom	LESIEUR
Prénoms	Daniel
Rue	20 rue de Verdun
Code postal et ville	59147 GONDECOURT
Société d'appartenance	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.